# NOVEL GROUND FISH MEAT AND PRODUCTION THEREOF

Patent Number:

JP2100655

Publication date:

1990-04-12

Inventor(s):

WAKAMEDA ATSUSHI; others: 02

Applicant(s)::

TAIYO FISHERY CO LTD; others: 01

Requested Patent:

□ JP2100655

Application Number: JP19880253477 19881007

Priority Number(s):

IPC Classification:

A23L1/325

EC Classification:

Equivalents<sup>1</sup>

JP2590373B2

#### Abstract

PURPOSE: To use fish meat capable of causing abnormal softening phenomenon, such as Merluccius merluccius or hake, as a raw material, effectively utilize a resource and obtain ground fish meat by adding a transglutaminase derived from a microorganism to fish meat collected from a fish contaminated with sporozoans

CONSTITUTION: The objective ground meat obtained by leaching fish meat collected from a fish preferably contaminated with protozoans of the order Myxosporidia, then dehydrating the fish meat to provide dehydrated fish meat and adding a transglutaminase derived from a microorganism (preferably produced by a bacterium of the genus Streptoverticillium) in an amount of 0.1-700u/g protein, preferably 1-140u/g protein to the dehydrated fish meat. Furthermore, a compound of saccharides in an amount of 1-10% is preferably added to the afore-mentioned dehydrated meat.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

# 19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ⑩ 公開特許公報(A) 平2-100655

®Int.Cl.⁵		識別記号	庁内整理番号		@公開	平成2年	199	0)4月12日
A 23 L	1/325	101 B	7732-4B 2114-4B					
// C 12 N	9/10	101 D	7732-4B 7823-4B	塞杳牆求	未請求	請求項の数	6	(全10頁)

**の発明の名称** 新規なすり身とその製造方法

②特 願 昭63-253477

②出 願 昭63(1988)10月7日

@発 明 者 若 目 田 篤 東京都中央区月島3-2-9 大洋漁業株式会社大洋研究 所内

@発 明 者 市 原 泰 幸 東京都中央区月島3-2-9 大洋漁業株式会社大洋研究 所内

⑩発 明 者 本 木 正 雄 神奈川県川崎市川崎区鈴木町1番1号 味の素株式会社中 央研究所内

⑪出 顧 人 大洋漁業株式会社 東京都千代田区大手町1丁目1番2号

⑪出 顋 人 味の素株式会社 東京都中央区京橋1丁目5番8号

⑩代 理 人 弁理士 川口 義雄 外3名

## 明細書の浄音(内容に変更なし) 前 細 割

1. 発明の名称

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 脱子虫に汚染された魚から採取した魚肉に放生物由来のトランスグルタミナーゼを 0.1~700u/g蛋白添加することを特徴とする魚肉すり身の製造法。
- 図 粘液胞子虫に汚染された魚から採取した魚肉を水晒しし、次いで脱水を行なって脱水肉とし、 該脱水肉に微生物由来のトランスグルタミナーゼ を感加することを特徴とする請求項1項記載のす り身の製造法。
- び 上記脱水内に、納類化合物を1種又は2種以上を合わせて 1~10%を添加することを特徴とする請求項1記載のすり身の製造法。
- ω 添加物として、燐酸塩を使用しないことを特

做とする請求項1記載のすり身の製造法。

- ⑤ トランスグルタミナーゼがストレプトベルチシリウム風の歯によって産生されたものであることを特徴とする請求項1記載のすり身の製造法。
- の 請求項1~5のいずれかに記載の方法によって製造された新規なすり身。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、すり身とその製造法、詳しくは胞子虫により異常軟化現象を起こす可能性を含んだ魚肉に、微生物由来のトランスグルタミナーゼ(以下、BTGaseと略記することがある。)を添加して製造されたすり身とその製造法に関するものである。

(従来の技術)

近年、漁獲海域の制限等の問題の影響等により、近海産雑魚、未利用底魚の利用が重要な課題とな

っている。

しかし、ヘイク、メルルーサ、カツオ等の魚種は、それぞれ特有の特徴をあって、フィレー、 落し身、スリ身等にした時には、水産加工食品原料にとって不可欠の変件である弾力、保水性が著しく悪いために、水産加工食品原料としての評価が低く、経済性も乏しかった。

そこで、本発明者等はこのように水産加工食品原料としての評価の低い魚種の弾力、保水性を改善する有効な方法として、カルシウム艦し及びインヒビター効果利用したお内様食品素材の製造法(特願昭 61 - 272321 号)等を提案し、従来利用出来なかった魚種を用いて良質のかまばこ形成能を得ることに成功した。

これらの魚種から得たすり身の品質が低いのは、 魚体内にある砂の寄生虫(主に粘液配子虫)が発生し、その寄生虫に由来する鞘化酵素によって、

的が達成されることを知見した。

本発明は上記知見によりなされたもので、 随子虫に汚染された魚から採取した魚肉を水噴しし、 次いで脱水を行って脱水肉とし、 該脱水肉に微生物由来のトランスグルタミナーゼを 1~700u/g蛋白 溢加することを特徴とするすり身とその製造法を提供するものである。

以下、本発明について説明する。

本発明において、すり身の原料となる魚肉の腹子虫による汚染の程度には特に制服がなく、適常の方法によっては練り製品の原料として利用可能なすり身を製造できない程度に飲化する可能性を持つ魚肉でもすり身の原料とすることができる。

本発明の対象となる無種としては、ヘイク、メルルーサ、カツオ等に限らず、助宗ダラ等の底ダ ラ類も挙げられるが、特に、ヘイク又はメルルー サ類(Merluccius)、ケーブヘイクMerluccius 後 風体が昇草を避け肉質が劣化することに1つの原 固がある。このような異常軟化現象を起こす可能 性を持つ無肉はずり身の原料として使用できない。 (発明が解決しようとする問題点)

しかしながら、上記した公知の方法では、効果が完全でなかったり、大量に処理するにはコスト がかかりすぎたり、また、効率が悪かったりする 等の欠点があった。

従って、本発明の目的は、上記の異常軟化現象を起こす可能性のある魚内を原料として、容易且 つ確実に実用可能なすり身を製造することができ、 しかも大趾処理に適したすり身の製造方法を提供 することにある。

(問題点を解決するための手段)

本発明等者は、優々検討した結果、上記のような異常軟化現象を起こした魚肉に特定の処理を施し、更に特定の酵素を添加することにより上記目

capensis、ニュージランドヘイクMerluccius australis、アルゼンチンヘイクMerluccius hubbsi) ホキ (Marcurorius)、ミナミダラ (Micromesistius)、アカダラ (Pseudophysis) 等の底ダラ類に於いて著しく類著な効果が認められる。 又、本発明に用いられる魚肉は、その形態には特別の制限は無く、併えばドレス、フィレー、切身、落とし身(ミンチ肉)、覆身(粉砕肉)でも可能である。

また、脱水肉を調製するために採取した汚染された魚肉を水晒し脱水する方法も特に制限はないが、効果的な方法としては、ミンチ状の魚肉をその 1~10倍量、好ましくは 2~5 倍量の水に加え、1~10分四、好ましくは 2~5 分間よく撹拌する方法をあげることができる。

また、脱水肉を誤製する方法も特に制服はなく、 例えば、上述の如く水晒しを行い、次いでリファ イナー等で水路からに分離した魚肉を、プレス機 械等の通常の手段を用いて脱水することにより、 脱水肉を容易に調製することができる。

上記説水内の説水の程度、即ち、含水率は特に 制限するものではないが、60~90%、好ましくは 78~88%である。

なお、BTGaseを添加する時期は特に制限 はないが、水鳴し前の角肉、水晒し時、水晒し後 の魚肉および脱水後の魚肉等があげられる。実際 の工程では脱水肉に他の添加物と共に加えるのが 望ましい。

上記のように他の報加物と一緒に加える場合の 例としては、脱水内 100重量部に砂糖、ソルピト ールを合わせて 1~10重量部、好ましくは 4~9 重量部を挙げることができる。

トランスグルタミナーぜには、その起源によっ て種々あり、例えばモルモットの肝臓から分離し

BTGaseの原料無内への重加量は、 0.1~
700 u/g 蛋白、好ましくは、 1~140u/g蛋白である。低加量が少ないと、原料無内に対するBTGaseの結合造が少なく効果が小さい。また、多過ぎると、BTGaseの効果が極めて早く現われるために提择、成型などの加工操作が難しくなること、符られた加工品の品質が低下することを識めた。

このBTGaseの抵加銀は、BTGaseの 研察活性が Z u/ repの 協合、原料魚肉 100組盤都に 対して 0.001~5 重量部、好ましくは0.01~1 重 新部に相当するが、酵素の精製度合いおよび活性 の強さによって蒸烟量を加減する。

BTGaseは、MTGascのようにその活 性を発現するための特定物質依存性がないので、 MTGaseより使い易い場合も多々ある。 たちの(以下、MTGaseと略記することがある)、微生物が産生するもの(B「Gase)を挙げることができる。前者のMTGaseは、例えば、特開昭 58 - 14964 号に記載の方法で講覧することができる。後者のBTGaseは、特許出願昭和 62年第 165067号に係わる新規酵産であって、その酵素特性、製造法等については別項に記載する。

本発明で使用するトランスグルタミナーゼは、 その酵素的な特徴および安価に大概に入手できる ことからBTGaseである。

先に述べたように、すり身にはその品質を軽待するために動類が凝加されるが、BTGascの効果は糖類の凝加によって低下するこはない。また、従来の鬆加物中、燥酸塩は、所望により、従来通り使用してもよく、あるいはこれを部分的に又は全面的にTGaseで代替してもよい。

(新規トランスグルタミナーゼBTGase) (1)トランスグルタミナーゼとその由来

トランスグルタミナーゼ(T G a s c)は、ペプチド類内にあるグルタミン残基のアーカルボギシアミド基のアシル転移反応を触媒する辞系である。このT G a s c は、アシル曼容体としてタンパク質中のリジン残基のモーアミノ基が作用すると、分子内及び分子間にモー(T-GIu)ーしy s 架構結合が形成される。また水がアシル受容体として機能するときは、グルタミン残基が脱アミド化されグルタミン酸残器になる反応を進行させる酵素である。

T G a s e のこのような性質により、 T G a s e を用いてタンパク含有溶液又はスラリーをゲル化させることができる。

T G a s e は、これまでモルモット肝由来のもの (M T G a s e ) などの動物由来のものが知ら

れているが、動物出来のものは、安価にまた大臣 に入手するのが困難であり、タンパク質をゲル化 するときは酵素濃度および製質濃度を共に高くす る必要があり、またCa<sup>2・</sup>依存性であるので用途 が制限される。

本発明で使用する新規トランスグルタミナーゼ (BTGase)は、数生物、例えば、ストレプトペルチシリウム属の適により産生されるものであるが、数生物由来のTGaseについての報告は現時点ではない。

本発明で使用する微生物由来のBTGaseは 安価に供給され、かつ精製も容易であるので実用 性が大である。また、BTGaseを用いること により、カルシウム非存在下又カルシウム存在下 のいずれでも酵素(BTGase)濃度及び基質 濃度が非常に低いところで品質の優れたゲル化物 を製造できるという利点がある。

類、無概単及びその他の数量栄養額の他、ストレ プトペルチシリウム風に属する微生物の利用出来 る栄養顔であれば全て使用出来る。培地の炭素類 としては、ブドウ糖、ショ糖、ラスターゲン、グ リセリン、デキストリン、澱粉等の他、脂肪酸、 油脂、有機酸などが単独で又は順合せて用いられ る。羽素原としては、無機型素線、有機窒素線の いずれも使用可能であり、無機窒素頭としては弱 **競アンモニウム、硫酸アンモニウム、尿素、磷酸** ソーダ、塩化アンモニウム等が挙げられる。又、 在機密素額としては大豆、米、トウモロコシ、小 麦などの粉、糠、脱虧粕をはじめコーンスティー プリカー、ペプトン、肉エキス、カゼイン、アミ ノ酸、酵母エキス等が挙げられる。無機塩及び微 最栄養者としては、リン酸、マグネシウム、カリ ウム、鉄、カルシウム、亜鉛等の塩類の他ピタミ ン、非イオン界面話性剤、消泡剤等の額の生育や

ØRTGasco N M

BTGascを産生する微生物は、例えば、ストレプトベルチシリウム・グリセオカルネウム
(Streptoverticillium griseocarneum) IFO
12776、ストレプトベルチシリウム・シナモネウム・サブ・エスピー・シナモネウム

(Streptoverticillium cinnamoneum sub sp. cinnamoneum) I F O 12852、ストレプトベルチシリウム・モバラエンス (Streptoverticillium mobaraense) I F O 13819等があげられる。

これら微生物を培養し、トランスグルタミナー ぜを取得するための培養法及び精製法等は次の適 りである。

培養形態としては、液体培養、固体培養いずれ も可能であるが、工業的には深部通気撹拌培養を 行うのが有利である。又、使用する培養源として は、一般に微生物培養に用いられる以素原、窒素

BTGaseの産生を促進するものであれば必要 に応じて使用出来る。

培養は好気的条件で、培養温度は弱が発育し BTG aseが産生する範囲であれば良く、好ま しくは25~35℃である。培養時間は、条件により 異なるが、BTG aseが最も産生される時間まで培養すれば良く、通常2~4 日程度である。

BTGaseは液体培養では培養液中に溶解されており、培養格で後培養液より閉形分を除いた培養の強より採取される。

培養ろ液よりBTGaseを粉製するには、道常酵素精製に用いられるあらゆる方法が使用出来る。

例えば、エタノール、アセトン、イソプロピルアルコール等の有機溶媒による処理、硫安、食塩等により塩析、透析、服外ろ遺法、イオン交換クロマトグラフィー、吸着クロマトグラフィ

一、ゲルろ過、吸着剤、等電点分面等の方法が使用出来る。又、これらの方法を適当に組合せる事によりBTGaseの精製度が上る場合は適宜組合せて行う事が出来る。これらの方法によって得られる群素は、安定化剤として各種の塩類、糖類、蛋白質、解質、界面活性剤等を加え或いは加えることなく、最外ろ過酸箱、逆浸透離粒、減圧乾燥、液結乾燥、噴霧乾燥の方法により液状又は閉形のBTGascを得ることが出来る。

BTGaseの活性測定はペンジルオキシカルポニルーLーグルタミニルグリシンとヒドロキシルアミンを建筑としてCa<sup>2+</sup>非存在下で反応を行い、生成したヒドロキサム酸をトリクロロ酢酸存在下で鉄鍋体を形成させ525nm の吸収を測定し、ヒドロキサム酸の量を検風線より求め活性を静出する。

する。対照としてあらかじめ熱失活させた酵素液を用いて同様に反応させたものの吸光度を測定し、酵素液との吸光度差を求める。別に酵素液のかわりにしーグルタミン酸アーモノヒドロキサム酸を用いて検循線を作成し、前記吸光度差より生成されたヒドロキサム酸の量を求め、1分間に1 4 モルのヒドロキサム酸を生成する酵素活性を1単位とした。

# CB B T G a s e の 脐 素 特性

上のようにして得られる精製BTGase、即
ちストレプトペチシリウム・モバランスJFO
13819のトランスグルタミナーゼ(BTG-1と
命名)、ストレプトペルチシリウム・グリセオカ
ルネウムIFO 12776のトランスグルタミナーゼ
(BTG-2と命名)、ストレプトペルチシリウム・シナモネウム・サブ・エスピー・シナモネウム

BTGasc話性は、特に記載しないかぎり以下に記載する方法により測定した。

## く活性測定法〉

試薬A 0.2Mトリス塩酸緩衝液( pH 6.0)
0.1Mヒドロキシルアミン

0 01 M 速元型グルタチオン

0.03 Mベンジルオキシカルボニルー Lーグルタミニルグリシン

試薬B 3N--塩酸

12% ~ トリクロロ酢酸

5% FeCt<sub>3</sub> · 6H<sub>2</sub> D ( 0.1N - HCtに符解)

上記溶液の1:1:1の混合液を試薬 B とする。

酵素液の 0.05 配に試薬 A 0.5 配を加えて混合し 37℃で 10分間反応後、試薬 B を加えて反応停止と F e 鎖体の形成を行った後 525 nmの吸光度を測定

G - 3 と命名)についての酵素化学的性質は次の 適り。

# a) 至適 p日:

基質としてペンジルオキシカルボニルーヒーグルタミニルグリシンとヒドロキシルアミンを使用した場合、37℃、10分反応で、B T G - 1 の至適pH は 6~7 付近にあり、B T G - 3 の至適pH は 6~7 付近にある。

#### b) 至適温度:

基質としてペンジルオキシカルポニルーしーグルタミニルグリシンとにドロキシルアミンを使用した場合、 pH 6 、 10分反応で、 B T G - 1 の至過温度は 55℃付近であり、 B T G - 2 の至過温度は 45℃付近であり、 B T G - 3 の至過温度は 45℃付近にある。

## c) PH安定性:

37℃、10分間処理で、B T G - 1 は pH 5~9 で安定であり、B T G - 2 は pH 5~9 で安定で あり、B T G - 3 は pH 6~9 で安定である。

#### d) 温度安定性:

pH 7 で 10分 園 処理では、 B T G - 1 は 40℃では 88% 活性が残存し、 50℃では 74% 活性が残存し、 B T G - 2 は 40℃では 86% 活性が残存し、 50℃では 56% 活性が残存し、 B T G - 3 は 40℃で 80% 活性が残存し、 50℃では 53% 活性が残存する。

#### e) 基質特異性:

各BTGaseを用い、各種合成基質とヒドロキシルアミンとの反応を調べた。いずれのBTGaseも合成基質がベンジルオキシカルボニルアスパラギニルグリシン、ベンジルオキシカルボニルグルタミン、グリシルグルタミニルグリシンの

場合反応しない。しかし合成基質がベンジルオ

表 - 1

基 賃	BTG-1	BTG-2	BTG-3
	x	x	x
CBZ-Gin-Gly	100	100	100
CBZ-Gin-Gly-oft	63	4.4	4 2
CBZ-Gin-Gin-Giy	38	3 9	3 5
CBZ-Gly-Gin-Gly-Gly	8	12	11
CBZ-Gly-Gly-Gin-Gly	23	5.8	60
CBZ-GIN	0	0	0
CBZ-Asp-Gly	0	0	0
Gly-Gln-Gly	0	0	0

# () 金鳳イオンの影響:

活性測定系に 1 mM 複度になるように各種金属イオンを加えて影響を調べた ( 結果 は表 - 2 に示される)。 いずれの B T G a s e も C u <sup>2 \*</sup>、 Z n <sup>2 \*</sup>により活性が阻害される。

キシカルボニルグルタミニルグリシンの場合の 反応性は最も高い。この時の各種合成基質濃度は 5 mMとした。結果は表 - 1 に示される。

なお、表-1中のCBZはベンジルオキシカルボニル様の略であり、GInはグルタミル柱の略であり、あり、Giyはグリシル基の略であり、Aspはアスパラギニル基の略である。

表 - 2

	14 L		
金属イオン	BTG-1	BTG-2	B T G - 3
	x	x	×
N one	100	100	100
Cack <sub>2</sub>	101	102	102
Bacl <sub>2</sub>	101	99	105
C o Cl 2	103	103	103
C u Cl 2	79	8 2	86
Fe CL 3	96	104	106
K CL	96	99	105
Mg Cl <sub>2</sub>	102	104	103
Mn Cl <sub>2</sub>	98	97	97
N a C£	99	102	101
N i CL 2	102	100	101
Pb(CH3 COO)2	97	97	100
Sr Ct 2	100	101	100
Z n CE 2	15	2 4	24

#### g) 阻害剤の影響:

各用容別を 1 mMになるように加え、25℃、30分放置後、活性を測定した(結果は表~3 に示される)。いずれのBTGaseもパラクロロマーキュリー安息香酸(PCMBと略する)、N-ュチルマレイミド(NEMと略する)、モノヨード酢酸により活性が預労される。

表 - 3

肛 客 削	BTG-1	B T G - 2	B T G - 3
	x	x	x
None	100	100	100
FDTA	102	98	99
РСМВ	5.4	61	63
NEM	5	5	3
モノヨード酢酸	6.4	50	67
PMSF	104	95	101

表-3中PMSFはフェニルメチルスルホニ

にはCa<sup>2+</sup>の活性に及ぼす影響を示す。表-4 および表-5 より明らかのように従来主として研究されているMTGaseと放験歯由来のBTGaseと放験歯由来のBTGaseと放験歯由来のBTGaseと放験歯由来のBTGaseとは野たただが見られる。また、Ca<sup>2+</sup>の存在下及び非存在下においてもBTGaseは作用する点等でもMTGaseとは明らかな差がみられる。従って、BTGaseの各酵素はMTGaseとはその性質を異にするものと考えられる。

ルフルオライドの略である。

#### h) 等電点:

アンホライン等電点電気泳動により求めたところ、B T G - 1 の等電点 p I は 9付近であり、B T G - 2 の等電点 p I は 9.7付近であり、B T G - 3 の等電点 p I は 9.8付近である。

#### i) 分子園:

S D S ディスク 電気泳動法より求めたところ、 B T G - 1 の分子質は約38,000であり、B T G - 2 の分子型は約41,000であり、B T G - 3 の分子 量は約41,000である。

# j) MTGaseとの比較:

次にBTGaseとモルモット肝由来のトランスグルタミナーゼ(MTGase)との性質を比較する。尚、MTGaseは、特間昭 58-149645号に記載された方法で調製した。

表-4には各勝紮化学的性質の比較を、表-5

**第** - 4

	B T G - 1	B T G - 2	BTG-3	MTGase
<b>至適</b> pH	6~7	6~7	6~7	6
pH安定性	5~9	5~9	6~9	6~7.5
至適温度	55°C H XE	45℃付近	45℃付近	50~55℃
温度安定性(%)				
40℃残存率	88	86	80	96
50℃残存率	74	56	53	40
分子書	<b>#</b> 938, 000	#941,000	\$941,000	#390,000
等電点	9.0	9. 7	9.8	4.5
基質特異性(%)				
CBZ-Gln-Gly	100	100	100	100
CBZ-Gin-Gly-oEt	63	44	42	122
CBZ-Gin-Gin-Gly	38	39	35	288
C8Z-Gly-Gln-Gly-Gly	8	12	11	126
CBZ-GIY-GIY-GIY-GIY	23	58	60	27

表 - 5

金甌イオン	ВГС1	BTG-2	BTG-3	MTCase
	%	%	%	%
None	99	98	100	0
1mM CaCe	100	100	99	39
5mM CaCe2	100	100	98	100

#### WBTGaseの製造例

#### a) BTG-1の製造

ストレプトペルチシリウム・モバラエンス 1 FO 13819を培地組成ポリペプトン 0.2%、グリコース 0.5%、リン酸ニカリウム 0.2%、硫酸マグネシウム 0.1%からなる培地(pH 7) 200配に接呼し、30℃、48時間培養し、得られた種培養液をポリペプトン 2.0%、ラスターゲン 2.0%、リン酸ニカリウム 0.2%、硫酸マクネシウム 0.1%、酵母エキス 0.2%、消泡剤としてアデカノール (商品名、加電化社製品) 0.05%からなる培地20

Mリン酸観頻液(pH7)で観頻液を用いて平衡化させた。

将られた濃縮液を同葉糖液で予め平衡化しておいたセファデックス G ー 75(ファルマシアファインケミカル社製)を含むカラムに通し、同糖糖液を流して溶出液を分画した。この結果活性画分は単一のピークとして溶出された。このものの比較性は、培養ろ液に対し 625倍であり、回収率は47%であった。

#### b) BTG-2の製造

BTG-1の場合と同様にして、ストレプトペルチシリウム・グリセオカルネウムIFO 12776を30℃で3日區培養後ろ過し、培養液19ℓを得た。このものの活性は0.28u/減であった。

BTG~1の場合と同様な方法で酵素を結製して、SDSディスク電気泳動で関一の酵素をえた。

ℓ (pH 7)に加え30℃で3日間培養後ろ過し、培養額18.5ℓ得た。このものの活性は、0.35u/配である

#### c) BTG-3の製造

BTG-1の場合と同様にして、ストレプトベルチシリウム・シナモネウム・サブ・エスピー・シナモネウムIFO 12852を30℃で3日培養後ろ過し、培養液18.5 ℓを得た。このものの酵素活性は 0.5 U / 減であった。

BTG-1の場合と同様な方法で酵素を精製して、SDSディスク電気泳動で単一の酵素を得た。以下、実施例を掲げて本発明を更に説明する。なお、本実施例においては、BTG-1を主に用いたが、BTG-2およびBTG-3についても、BTG-1とほぼ同様な結果が得られた。

# (実施例)

実施例に於いて、各物性はレオメーターで次の ようにして測定し、部は単量部である。

郊 力:弾力及び凹みの測定は、レオメーター 及び凹み (フドーエ衆社製)で、5のプランジ ャーを用いて測定した。サンブルの形状は、直径23mm、高さ30mm。アランジャーをかまぼこに押し込んだときに、かまぼこが破断するのに変する力を弾力(g)、破断するまでに移動したアランジンャーの距離を凹み(mm)として表わした。

保水性:一般的に、すり身に水を加えると、かまほこの弾力と凹みは低下する。すり身に水を加え、弾力が約 350g になるように調整する。このとき加えた水の歯が多いほどそのすり身の保水性は高いとする。

#### 実施例 1

D子虫に汚染されているヘイク(魚肉を 45~60 でで 60分加温して溶けるもの)から採取した肉に、 5 倍量の水を加えて 5 分間攪拌した後、脱水し、

表 - 1

		弾力	( <b>g</b> )	민み ( 🖷 )		
原	Ħ	凍結前	凍精後	凍結前	改結後	
木乳	男の	760	772	12.4	12.7	
क्र	り身					
対照(	か	345	352	9.4	9.1	
मु (	り身					

#### 実施例 2

実施例 1 (ロ)のすり身を解雑し、すり身 100部に対して水を40部加え、その全体質に 3重量部の食塩を加え、指潤機でよく撹拌し、実施例 1 (イ)に従ってかまぼこを調製し、その品質を評価した。

また、対照の冷凍すり身には、解凍後水を5部 加えて、間様にかまぼこを調製し、その品質を比較した。 水分が82%脱水肉を得た。

この脱水肉 100塩量部に、 4塩量部ソルビトール、 4重量部砂糖、 0.2至量部の類酸塩、 0.01 重量部のBTG-1を添加し、規坪してすり身を得た。対照は、BTG-1を含まないものである。(イ)両試作すり身のそれぞれ 1000部に対して食塩3部を加え、醤酒機で良く撹拌した。醤酒したすり身はケーシングに詰め、30℃で1時間座らせた後、90℃の湿浴中で20分層加熱し、水冷した。このようにして得られたものは一種のかまほこであって、このものについて物性を測定した。(ロ)ー方、前記両試作すり身をそれぞれー30℃にて凍結して冷凍すり身とし、 - 20℃で1か月間

にて凍結して冷凍すり身とし、 - 20℃で1か月周 貯蔵したのち解凍して、(イ)と同様にしてかま ぼこを顕製し、このものについて物性を測定した。

表 - 2

原 料	弾力(3)	<b>円み(mm)</b>
本発明のすり身	345	10.2
対照のすり身	330	9.1

以上の結果は、BTG-1の盛加によって、ヘイクすり身の保水性が改善されたことを示す。 実施例3

実施例 1 で得た脱水肉に 4重量部ソルビトール、 4重量部砂制、 0.01重値部 B T G - 1 を加えて、 最優温は蒸加せずにすり身を調製した。

そのすり身について、実施例1(イ)と同様に かまほこを調製し、品質の評価を行なった。

**&** − 3

糜	Ħ	弾力(ま)	門み(188)
水発明のす	り身	710	11.9
対限のすり	я	330	9.1
(燐酸塩の入	ったもの)		

#### 実施例 4

新鮮なメルルーサについて、実施例1と同様に すり身を朝製し、その品質の評価を行なった(B TG-1は0.01重量部添加)。

以下の表に示すように、メルルーサについても BTG-1の効果は十分に作用していた。

長 -- 4

		弾力(g)		⑪み(■■)	
原 :	<b>F</b> \$	凝糖前	凍結後	激精前	凍結後
本発明	の	872	850	12.7	12.5
ַ ט ע	9		1		
対照の		430	413	9.3	9.1
<b>すり</b> :	Э				

(発明の効果)

本発明により、異常軟化現象を起こし得る魚肉を原料として、容易にかつ確実にすり身を製造することが可能となった。特に、水産加工食品原料

手統補正會

昭和63年11月15日

特許庁長官 吉 田 文 級 駁

1. 事件の表示 昭和63年特許順第253477号

2. 発明の名称 新規なすり身とその製造方法

3、雑正をする者

事件との関係 特許出顧人

名 称 大洋油果株式会社

(ほか1名)

4.代 療 人 東京都新宿区新宿 1丁目 1番14号 山田ビル (郵便番号 160) 電話 (03) 354-8623 (6200) 弁理士 川 口 森 単記学的 (ほか3名)

5. 雑正命令の日付 自 発

6、補正により増加する請求項の数

7、補正の対象 明細書及び委任状

8. 補正の内容

(1) 正式明報書を別紙の通り補充する。(内容に変更なし)

② 委任状 [{006} 味の果株式会社]を別紙の通り補充する。

として価値の低いメルルーサ、ヘイク等の無種に ついて、軽終的有効利用を可能にしたものであり、 實際の有効活用の見地からも極めて有意性の高い ものである。

> 此曆人 大学想象 梯式介礼 北曆人 (PPI) 味為系 梯式介礼 代理人 并理士 川 口 養 雄 代理人 并理士 中 村 田 武 代理人 并理士 船 山 武 代理人 并理士 器 越 正 夫